CROSS-LINKED TYPE SILICONE-CONTAINING COSMETIC

Publication number: JP9071505

Publication date: 1997-03-18

Inventor: IYANAGI KOICHI

Applicant: POLA CHEM IND INC

Classification:

- international: **C08G77/388; C08G77/00;** (IPC1-7): A61K7/00;

C08G77/388

- european:

Application number: JP19960019133 19960205

Priority number(s): JP19960019133 19960205; JP19950183557 19950627

Report a data error here

Abstract of JP9071505

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a cosmetic improved in water repellency and compatibility with formulation component and having excellent functional characteristics and good in make-up persistence. SOLUTION: This cosmetic uses a cross-linked silicone obtained by cross-linking a silicone of formula I [R is a hydrocarbon which may have a substituent group; A is a divalent hydrocarbon which may have a substituent group; (n) is 0 or a natural number; (m) is a natural number, with the proviso that in either one of R and A, at least one H atom is replaced with F] with a cross-linking agent of formula II (X is a halogen other than F; Q is a divalent hydrocarbon which may have a substituent group). A compound of formula III [(p) is a natural number] is especially preferably used as the cross-linked silicone. Further, a compound of formula IV [(s), (t) and (u) are each a natural number; R<9> is an alkyl; R<10> and R<11> are each a fluoroalkyl or an alkyl (at least either one thereof is a fluoroalkyl)] is preferably used as the cross-linked silicone. The content of the cross-linked silicone is 0.1-80wt.% based on total amount.

Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-71505

(43)公開日 平成9年(1997)3月18日

(51) Int.Cl.*

識別記号 庁内整理番号 FΙ

技術表示箇所

A61K 7/00

C 0 8 G 77/388

NUJ

A61K 7/00

C 0 8 G 77/388

NUJ

審査請求 未請求 請求項の数7 OL (全 20 頁)

(21)出願番号

特願平8-19133

(22)出顧日

平成8年(1996)2月5日

(31)優先権主張番号 特願平7-183557

平7 (1995) 6 月27日

(32)優先日 (33)優先権主張国

日本 (JP)

(71)出願人 000113470

ポーラ化成工業株式会社

静岡県静岡市弥生町6番48号

(72)発明者 井柳 宏一

神奈川県横浜市戸塚区柏尾町560ポーラ化

成工業株式会社戸駅研究所内

(74)代理人 弁理士 遠山 勉 (外2名)

(54) 【発明の名称】 架橋型シリコーン含有化粧料

(57)【要約】

【課題】 化粧持ちの改善に有用な挽水性と処方成分の 相溶性が改善され、優れた官能特性と機能を有する化粧 料を提供することを課題とする。

【解決手段】 化粧料の成分として、アミノ炭化水素基 を有するシリコーンを二塩基酸のジクロライドで架橋し て得られる含フッ素架橋型シリコーンを含有させる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(I)で表される化合物を一般式(II)で表される架橋剤で架橋して得られる架橋型シリ

コーンを含有する化粧料。 【化1】

$$(R)_{3} S i O - (S i - O -)_{n} - (S i - O -)_{m} - S i (R)_{3} \cdot \cdot \cdot (I)$$

$$R A A NH_{2}$$

(式(I)中、Rは各々独立に、置換基を有していてもよい炭化水素基を表し、これらは相互に同じでも異なっていてもよい。Aは、置換基を有していてもよい二価の炭化水素基を表す。nはO又は自然数を表し、mは自然数を表す。ただし、R又はAのいずれかは少なくとも1個の水素原子がフッ素原子で置換されているものとする。)

(式(II)中、Xはフッ素原子以外のハロゲン原子を表し、Qは置換基を有していてもよい二価の炭化水素基を表す。)

【請求項2】 架橋型シリコーンが一般式(III)で表される構造を有する、請求項1記載の化粧料。 【化3】

【化2】

$$\begin{array}{c} x-c-\delta-c-x & \cdots & (11) \\ 0 & 0 \end{array}$$

(式(III)中、Rは各々独立に、置換基を有してもよい炭化水素基を表し、これらは相互に同じでも異なっていてもよい。AおよびQは、各々置換基を有していてもよい二価の炭化水素基を表す。nおよびoは各々0又は自然数を表し、mおよびpは各々自然数を表す。ただ

し、R又はAのいずれかは少なくとも1個の水素原子がフッ素原子で置換されているものとする。)

【請求項3】 架橋型シリコーンが一般式(VII)で表される構造を有する、請求項1または2記載の化粧料。 【化4】

$$(R^{9})_{3} S i O - (S i - O)_{*} - (S i - O)_{*} - (S i - O)_{*} - S i (R^{9})_{8}$$

$$R^{9} \qquad R^{11} \qquad A$$

$$NH$$

$$O = C$$

$$Q \qquad \cdots \quad (V I I)$$

$$O = C$$

$$NH$$

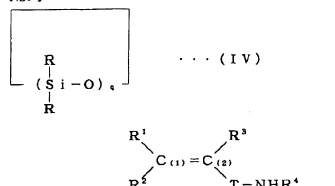
$$(R^{9})_{3} S i O - (S i - O)_{*} - (S i - O)_{*} - (S i - O)_{*} - S i (R^{9})_{3}$$

$$R^{9} \qquad R^{11} \qquad A$$

(式(VII)中、s、t、及びuは各々自然数を表す。R⁹は炭素数1~4のアルキル基を表し、これらは相互に同じであっても異なっていてもよい。R¹⁰およびR¹¹はフルオロアルキル基または炭素数1~4のアルキル基を表し、かつR¹⁰およびR¹¹のうちの少なくともいずれかはフルオロアルキル基である。AおよびQは各々置換基を有していてもよい二価の炭化水素基を表す。)【請求項4】式(VII)のR⁹がメチル基である、請求項3記載の化粧料。

【請求項5】 架橋型シリコーンが、一般式 (IV) で表される化合物と一般式 (V) で表される化合物とを共重合させるか、または一般式 (V) で表される化合物のみを重合させた後、これに一般式 (VI) で表される化合物を反応させて一般式 (I) で表される化合物を生成する工程、及び、前記工程で得られる一般式 (I) で表される化合物と一般式 (II) で表される化合物とを反応させる工程を含む方法により製造される、請求項1~4のいずれかに記載の化粧料。

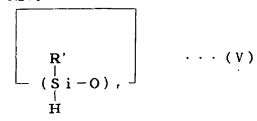
【化5】



(式(VI)中、 R^1 は水素原子; R^2 、 R^3 、 R^4 もしくは Tと結合していてもよい炭化水素基; または $C_{(2)}$ との

(式 (IV) 中、Rは式 (I) におけるのと同義であり、qは4以上の整数を表す。)

【化6】



(式(V)中、R'は置換基を有していてもよい炭化水 素基又は水素原子を表し、rは4以上の整数を表す。) 【化7】

結合を表す。 R^2 は水素原子;または R^1 、 R^3 、 R^4 もしくはTと結合していてもよい炭化水素基を表す。 R^3 は

水素原子; R^1 、 R^2 、 R^4 もしくはTと結合していてもよい炭化水素基; または $C_{(1)}$ との結合を表す。Tは R^1 、 R^2 、 R^3 、または R^4 と結合していてもよい炭化水素基を表す。 R^4 は水素原子; または R^1 、 R^2 、 R^3 もしくはTと結合していてもよい炭化水素基を表す。尚、ここでいう炭化水素基は、フッ素原子、酸素原子、窒素原子、またはカルボニル基を有することができる。)

【請求項6】 架橋型シリコーンが、一般式 (IV) で表

$$R^{5} C_{(1)} = C_{(2)} R^{7}$$

$$R^{8}$$

(式 (VIII) 中、R⁵は水素原子;またはR⁶、R⁷、もしくはR⁸と結合していてもよい炭化水素基を表す。R⁶は水素原子; R⁵、R⁷、もしくはR⁸と結合していてもよい炭化水素基;またはC₍₂₎との結合を表す。R⁷は水素原子; R⁵、R⁶、もしくはR⁸と結合していてもよい炭化水素基を表す。R⁸は水素原子; R⁵、R⁶、もしくはR⁷と結合していてもよい炭化水素基;またはC₍₁₎との結合を表す。尚、ここでいう炭化水素基は、酸素原子、窒素原子、カルボニル基またはハロゲン基を有することができる。)

【請求項7】 架橋型シリコーンの含有量が、化粧料全量に対し0.1~80重量%である、請求項1~6のいずれかに記載の化粧料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、架橋型シリコーン を含有する化粧料に関する。

[0002]

【従来の技術】化粧品の分野において、化粧崩れは重要な問題であり、化粧崩れは化粧料原料中の親水性成分に起因すると言われていた。化粧崩れを防ぐためには、挽水性の高い成分を化粧料に配合し、水に対して強固な被膜を作ることが有効であると言われていた。更に、メークアップ化粧料などにおいては、ツヤの維持が化粧持ちを良くすることも知られていた。かかる点から、ツヤの向上、挽水性の向上等の起因物質としてシリコーン類が重要な原料となっている。なかでも三次元構造を有するシリコーンは、挽水性が格段に改善されるので、近年の注目原料である。

【0003】化粧料の分野においても、従来知られている三次元シリコーンは、ポリメチルシルセスキオキサン構造或いは末端をトリアルキルシリル化したシリカの構造(シリコーンワニス)をしているが、これによって作られる被膜は、柔軟性に欠けており、粉体などのコーティングをする上で、この被膜特性が災いする場合が少なくなかった。特に、化粧持ちにおいて、被膜が柔軟性に

される化合物と一般式 (V) で表される化合物とを共重合させるか、または一般式 (V) で表される化合物のみを重合させた後、これに一般式 (VI) で表される化合物と一般式 (VIII) で表される化合物とを反応させて一般式 (I) で表される化合物を生成する工程を含む方法により製造される、請求項1~5のいずれかに記載の化粧料。

【化8】

· · (VIII)

欠けるために皮膚より脱落し化粧くずれを起こすことが あった。

【0004】更に、近年になって、化粧崩れの原因の一つに皮脂によるくずれがあることが指摘され、挽水性のみならず、挽油性を有する原料の出現が望まれるようになってきた。挽油性を併せて有するシリコーンとしてフッ素化シリコーンがあるが、他の化粧料用の成分との相溶性が良好で強固な被膜を形成するフッ素化シリコーンは未だ得られていなかった。

【0005】後記一般式(I)で表されるシリコーンを一般式(II)で表される架橋剤で架橋して得られるシリコーン、取り分け、一般式(III)で表されるシリコーンは、新規の化合物であり、この化合物が挽水性及び挽油性を有し且つ柔軟で強固な被膜を形成することは全く知られていなかった。また、後記一般式(II)で表される化合物がシリコーン類の有用な架橋剤であることは全く知られていなかった。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、このような 状況に鑑みてなされたものであり、化粧持ちのよい化粧 料を提供することを課題とする。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、上記の状況を踏まえて、化粧持ちの改善に有用な脱水性及び挽油性を有する柔軟な被膜を形成する素材を求めて鋭意研究を重ねた結果、下記一般式(I)で表されるシリコーンを下記一般式(II)で表される架橋削で架橋して得られるシリコーン、取り分け下記一般式(III)で表されるシリコーンにそのような性質が備わっていることを見出し本発明を完成した。

【0008】すなわち、本発明は一般式(I)で表される化合物を一般式(II)で表される架橋剤で架橋して得られる架橋型シリコーンを含有する化粧料、

[0009]

【化9】

$$(R)_{3} S i O - (S i - O -)_{n} - (S i - O -)_{m} - S i (R)_{3} \cdots (I)_{n}$$

$$R$$

$$A$$

$$NH_{2}$$

【0010】(式(I)中、Rは各々独立に、置換基を有していてもよい炭化水素基を表し、これらは相互に同じでも異なっていてもよい。Aは、置換基を有していてもよい二価の炭化水素基を表す。nは0又は自然数を表し、mは自然数を表す。ただし、R又はAのいずれかは少なくとも1個の水素原子がフッ素原子で置換されているものとする。)

[0011]

【化10】

【0012】(式(II)中、Xはフッ素原子以外のハロ ゲン原子を表し、Qは置換基を有していてもよい二価の 炭化水素基を表す。)

【0013】好ましくは一般式(III)で表される構造を有する架橋型シリコーンを含有する化粧料、

【0014】 【化11】

【0015】(式(III)中、Rは各々独立に、置換基を有してもよい炭化水素基を表し、これらは相互に同じでも異なっていてもよい。AおよびQは、各々置換基を有していてもよい二価の炭化水素基を表す。nおよびoは各々0又は自然数を表し、mおよびpは各々自然数を表す。ただし、R又はAのいずれかは少なくとも1個の水素原子がフッ素原子で置換されているものとする。)【0016】に関する。

[0017]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態について詳細に説明する。

【0018】(1)本発明の必須成分である架橋型シリコーン

本発明のシリコーンは、前記一般式 (1) で表されるシ リコーンを一般式 (II) で表される架橋剤で架橋して得 られるシリコーンであり、好適な例としては一般式 (II I) で表される構造を有する。

【0019】一般式(I)及び(III)中、Rは置換機を有していてもよい炭化水素基であるが、炭化水素基としては、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、フェニル基である。これらの基の炭素数は1~20が好ましく、更に好ましくは、1~10である。これは、炭化水素基が大きすぎると炭化水素基の性質が強く出すぎるためである。中でもメチル基は製造のし易さの点でフッ素原子を含まないアルキル基として好ましい。

【0020】一般式(II)及び(III)中のQは、 置換基を有していてもよい二価の炭化水素基を表すが、 好ましいものは低鎖長の脂肪族又は芳香族の炭化水素基 である。これは、架橋部分が長すぎると、シリコーン部 分の特性を損なうからである。このようなQの好ましい 基としては、低鎖長ポリメチレン基及びフェニレン基である。中でも1,2-及び1,4-のフェニレン基が好ましい。これは、このような構造を採ることにより被膜の強度と柔軟性において良好なバランスのものが得られるからである。ここで、一般式(II)で表される化合物の具体例としては、アジピン酸ジクロライド、1,4-シクロヘキサンジカルボニルジクロライド、2,5-ビス(ペンチルオキシ)-1,4-ベンゼンジカルボニルクロライド、サクシニルジクロライド、パーフルオロサクシニルクロライド($C1COCF_2CF_2COC1$)等が挙げられる。

【0021】一般式(I)及び(III)中のAは、置換基を有していてもよい二価の炭化水素基であるが、炭化水素基として好ましいものは、アルキレン基、アルケニレン基、アルキニレン基、フェニレン基、ポリメチレン基である。これらの基の炭素数は1~20が好ましく、更に好ましくは1~10である。これは、炭化水素基が大きすぎると炭化水素基の性質が強く出すぎるためである。

【0022】上記式(I)及び(III)中、Rまたは Aのいずれかは、少なくとも1個の水素原子がフッ素原 子で置換されているものである。ここで、本発明のシリ コーンにおける含フッ素炭化水素基の全炭化水素基に対する割合は、40~90モル%が好ましく、更に好ましくは60~80モル%である。これは、含フッ素炭化水素基の全炭化水素基に対する割合に、相溶性と挠水性のバランスに対して適切な領域があるためである。

【0023】本発明のシリコーンの重合度、即ち、n+m或いはo+pの値は、10~1000が好ましく、更に好ましくは16~200である。更に、架橋率即ちm/m+nとp/o+pの平均値は0.0001~0.8が好ましく、更に好ましくは0.001~0.5である。これは、この値が大きすぎると溶解性が損なわれ、小さすぎると被膜特性が損なわれるからである。

【0024】本発明のシリコーンにおいては、一つの架橋構造中に二つのアミド結合を有し、三次元構造をとりながら柔軟性を有する被膜を形成するため、通常の三次元構造のシリコーン類に比して、密着性が良く、皮膚より剥離することが少ない。これらのシリコーン類で好ましいのは一般式(VII)で表されるシリコーンである

【0025】 【化12】

$$(R^{9})_{3} S i O - (S i - O)_{1} - (S i - O)_{2} - (S i - O)_{3} - S i (R^{9})_{3}$$

$$R^{9} \qquad R^{11} \qquad A \qquad NH$$

$$O = C$$

$$Q \qquad \cdots \qquad (V I I)$$

$$O = C$$

$$NH$$

$$(R^{9})_{3} S i O - (S i - O)_{1} - (S i - O)_{3} - (S i - O)_{4} - S i (R^{9})_{3}$$

$$R^{9} \qquad R^{11} \qquad A \qquad (R^{9})_{3} \qquad R^{11} \qquad A \qquad (R^{9})_{3} \qquad R^{11} \qquad A \qquad (R^{9})_{3} \qquad (R^{9})_{4} \qquad (R^{9})_{5} \qquad (R^{9})_{5$$

【0026】(式(VII)中、s、t、及びuは各々自然数を表す。R⁹は炭素数1~4のアルキル基を表し、これらは相互に同じであっても異なっていてもよい。R¹⁰およびR¹¹はフルオロアルキル基または炭素数1~4のアルキル基であり、かつR¹⁰およびR¹¹のいずれかはフルオロアルキル基である。AおよびQは前記したものと同義である。)

【0027】(2)本発明の必須成分である架橋型シリコーンの製造方法

本発明のシリコーンは、例えば、一般式(IV)で表される化合物と一般式(V)で表される化合物とを共重合さ

せるか、または一般式(V)で表される化合物のみを重合させた後、これに一般式(VI)で表される化合物を反応させて一般式(I)で表される化合物を生成する工程、及び、前記工程で得られる一般式(I)で表される化合物と一般式(II)で表される化合物とを反応させる工程を含む方法により製造することができる。

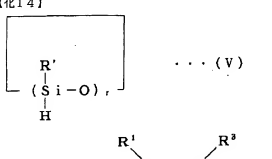
[0028]

【化13】

【0029】(式(IV)中、Rは式(I)におけるのと 同義であり、qは4以上の整数を表す。)

[0030]

【化14】



【0033】(式 (VI) 中、R1は水素原子; R2、 R3、R4もしくはTと結合していてもよい炭化水素基; またはC(2)との結合を表す。R2は水素原子:またはR 1、R3、R4もしくはTと結合していてもよい炭化水素 基を表す。R3は水素原子; R1、R2、R4もしくはTと 結合していてもよい炭化水素基;またはC(1)との結合 を表す。TはR1、R2、R3、またはR4と結合していて

$$R^{5} C_{(1)} = C_{(2)} R^{7}$$

【0035】(式 (VIII) 中、R⁵は水素原子; または R6、R7、もしくはR8と結合していてもよい炭化水素 基を表す。R⁶は水素原子;R⁵、R⁷、もしくはR⁸と結 合していてもよい炭化水素基;またはC(2)との結合を 表す。R7は水素原子; R5、R6、もしくはR8と結合し ていてもよい炭化水素基を表す。R8は水素原子; R5、 R6、もしくはR7と結合していてもよい炭化水素基;ま たはC(1)との結合を表す。尚、ここでいう炭化水素基 は、酸素原子、窒素原子、カルボニル基またはハロゲン 基を有することができる。)

【0036】本発明のシリコーンの製造方法を、以下の 反応式(1)に示す。本発明の方法は、具体的には、一 般式(IV)の化合物と一般式(V)の化合物を重合させ た後、珪素原子に結合した水素原子に一般式(VII I)に示す化合物を反応させ、しかる後に、残存してい。

【0031】(式(V)中、R'は置換基を有していて もよい炭化水素基又は水素原子を表し、rは4以上の整 数を表す。)

[0032] 【化15】

(VI)

もよい炭化水素基を表す。R4は水素原子;またはR1、 R^2 、 R^3 もしくはTと結合していてもよい炭化水素基を 表す。尚、ここでいう炭化水素基は、フッ素原子、酸素 原子、窒素原子、またはカルボニル基を有することがで きる。)

[0034] 【化16】

(VIII)

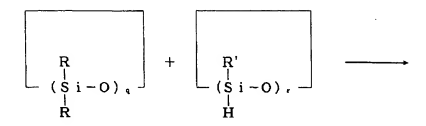
る珪素原子に結合した水素原子と一般式(VI)の化合物 を反応させ、アミノ基を側鎖に導入して一般式 (1) に 表される化合物と為し、このアミノ基に一般式(II) で表される架橋剤を反応させ、架橋構造を導入すること により、一般式(III)のシリコーンを得ることがで きる。これらは、通常のシリコーン類の製造方法に準じ れば容易に製造できる。

【0037】又、本発明のシリコーンは、一般式 (V) に示される化合物のみを開環重合させ、珪素に結合した 水素原子の一部を一般式(VIII)に示される化合物 と反応させ、しかる後に残存している珪素に結合した水 素原子と一般式(VI)に示される化合物と反応させ、 これに一般式(II)で表される架橋剤を反応させて得 ることもできる。

[0038]

【化17】

[反応式(1)]



【0039】(R、A、m、n、X、Q、o、p、q、r、T、W、Yはそれぞれ前記したものと同義である。)

【0040】ここで、前記一般式(IV)で表される化合物の具体例としては、ポリジメチルシロキサン環状四量体、ポリジアロピルシロキサン環状四量体、ポリジブチルシロキサン環状四量体、ポリジブチルシロキサン環状四量体、ポリジフェニルシロキサン環状四量体、ポリジフェニルシロキサン環状四量体、ポリフェニルメチルシロキサン環状四量体等が挙げられる。

【0041】前記一般式(V)で表される化合物の具体例としては、ポリメチルハイドロジェンシロキサン環状四量体、ポリエチルハイドロジェンシロキサン環状四量体、ポリジフェニルハイドロジェンシロキサン環状四量体等が挙げられる。

【0042】前記一般式 (VI) で表される化合物の具体例としては、2-ブテニルアミン、3-ブテニルアミン、7ロパルギルアミン、2-シクロヘキセニルアミン、1-アリルピペラジン、1-プロパルギルピペラジン、1-プロパルアミド、1-(4-フルオロ-2-ブテニル) ピペラジン等が挙げられる。

【0043】前記一般式(VIII)で表される化合物の具体例としては、1-ペンテン、ブチルアクリレート、オレイン酸メチル、2-ブテン-1、4-ジオールジアセテート、N-アリルピペリジン、1、4-ビス(アリルピペラジン)、4、4、4-トリフルオロー1-ブテン、2、2、3、4、4、4-ヘキサフルオロブチルアクリレート、1、1、1、3、3、3-ヘキサフルオロイソプロピルアクリレート、1-(2-ブテニル)-4-(2、2、3、4、4、4-ヘキサフルオロブチル)ピペラジン等が挙げられる。

【0044】かくして得られたシリコーンは挽水性及び

雅油性に優れるため、化粧品原料として大変有益である。

【0045】以下に製造例を挙げて、これらのシリコーンの製造方法について更に詳しく説明する。

【0046】 <製造例1>ポリジメチルシロキサン環状四量体100gとポリメチルハイドロジェンシロキサン環状四量体96gと濃硫酸10gとをトルエン中、加熱撹拌して重合させ、これに30gのヘキサメチルジシロキサンを加えてエンドキャッピングした。反応終了後、水洗及び飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、溶媒を留去して重合体を得た。この重合体について、粘度より平均重合度を求めたところ、約96であった。また、プロトンNMRのメチル基と珪素に結合した水素の比より、重合体中のジメチルシロキサンとメチルハイドロジェンシロキザンの比はほぼ1:1であることがわかった。

【0047】この重合体全量と10gのアリルアミンと10gの1,1,1ートリフルオロー3ーブテンとを、トルエン500mLを溶媒にして、塩化白金酸の存在下加熱撹拌し、フッ化炭化水素基とアミノ基を導入した。更に、この反応物に200mLのトリエチルアミンを加え、氷冷下200mLのトルエンに溶解した17gのフタル酸ジクロライドを加え、生成した白色沈殿をろ過により除去した後、溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ノルマルヘキサン:ジエチルエーテル=100:0→0:100)で精製し、一般式(I)に示されるシリコーン110gを得た。このものの赤外スペクトル及びカーボン13NMRは、何れも一般式(I)のうち以下に示す化学式(1)の構造を支持していた。(シリコーン1)

[0048]

【化18】

【0049】<製造例2>ポリジエチルシロキサン環状四量体100gとポリメチルハイドロジェンシロキサン環状四量体45gと濃硫酸10gとを、トルエン中で加熱撹拌して重合させ、これに40gのヘキサエチルジシロキサンを加えてエンドキャッピングした。反応終了後、水洗及び飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、溶媒を留去して重合体を得た。得られた重合体について、粘度より平均重合度を求めたところ、約140であった。また、プロトンNMRのメチル基と珪素に結合した水素の比より、ジエチルシロキサンとメチルハイドロジェンシロキサンの比はほぼ2:1であることがわかった。

【0050】この重合体全量と5gのアリルアミンと6gの1,1,1-トリフルオロー4ーペンテンとを、塩

化白金酸の存在下、トルエン500mLを溶媒にして加熱撹拌し、フルオロアルキル基及びアミノ基を導入した。更に、この反応物に200mLのトリエチルアミンを加え、米冷下200mLのトルエンに溶解した8gのテレフタル酸ジクロライドを加え、生成した白色沈殿をろ過により除去した後、溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ノルマルヘキサン:ジエチルエーテル= $100:0\to0:100$)で精製し、一般式(I)に示されるシリコーン98gを得た。このものの赤外スペクトル及びカーボン13NMRは、何れも一般式(I)のうち以下に示す化学式(2)の構造を支持していた。(シリコーン2)

【0051】 【化19】

【0052】<実施例3:シリコーンの製造例3>ポリジメチルシロキサン環状四量体50gとポリエチルハイドロジェンシロキサン環状四量体100gと濃硫酸10gとを、トルエン中で加熱撹拌して重合させ、これに40gのヘキサエチルジシロキサンを加えてエンドキャッピングした。反応終了後、水洗及び飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、溶媒を留去して重合体を得た。得られた重合体について、粘度より平均重合度を求めたところ、約190であった。また、プロトンNMRのメチル基と珪素に結合した水素の比より、ジメチルシロキサンとエチルハイドロジェンシロキサンの比はほぼ1:2であることがわかった。

【0053】この重合体全量と15gのアリルアミンと5gの1,1,1-トリフルオロ-4-ペンテンとを、

トルエン500mLを溶媒にして、塩化白金酸の存在下加熱撹拌し、フルオロアルキル基及びアミノ基を導入した。更に、この反応物に200mLのトリエチルアミンを加え、氷冷下200mLのトルエンに溶解した23gのテレフタル酸ジクロライドを加え、生成した白色沈殿をろ過により除去した後、溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;ノルマルヘキサン:ジエチルエーテル=100:0→0:100)で精製し、一般式(I)に示されるシリコーン88gを得た。このものの赤外スペクトル及びカーボン13NMRは、何れも一般式(I)のうち以下に示す化学式(3)の構造を支持していた。(シリコーン3)

【0054】 【化20】

【0055】<製造例4>ポリジブチルシロキサン環状四量体100gとポリエチルハイドロジェンシロキサン環状四量体50gと濃硫酸10gとを、トルエン中で加熱撹拌して重合させ、これにヘキサブチルジシロキサン50gを加えてエンドキャッピングした。

【0056】反応終了後、水洗及び飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、溶媒を留去して重合体を得た。得られた重合体について、粘度より平均重合度を求めたところ、約64であった。また、プロトンNMRのアルキル基と珪素に結合した水素の比より、ジブチルシロキサンとエチルハイドロジェンシロキサンの比はほぼ1:1であることがわかった。

【0057】この重合体全量と5gのアリルアミンと5gの1,1,1ートリフルオロー3ープテンとを、トル

エン500mLを溶媒にして、塩化白金酸の存在下加熱 撹拌し、フルオロアルキル基及びアミノ基を導入した。 更に、この反応物に200mLのトリエチルアミンを加 え、氷冷下200mLのトルエンに溶解した15gのテ レフタル酸ジクロライドを加え、生成した白色沈殿をろ 過により除去した後、溶媒を留去し、シリカゲルカラム クロマトグラフィー(溶出溶媒;ノルマルへキサン:ジ エチルエーテル= $100:0\rightarrow0:100$)で精製し、 一般式(I)で表されるシリコーン72gを得た。この ものの赤外スペクトル及びカーボン13NMRは、何れ も一般式(I)のうち以下に示す化学式(I)の構造を 支持していた。(シリコーン4)

【0058】 【化21】

【0059】<製造例5>200gのポリメチルハイドロジェンシロキサン環状四量体に10gの濃硫酸とトルエン300mLを加え、3時間加熱還流し30gのヘキサメチルジシロキサンを加えてエンドキャッピングした。このものを水洗し、更に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄した後、溶媒を留去して重合体を得た。

【0060】得られた重合体に20gのアリルアミンと20gの1,1ージフルオロー3ーブテンを加え、トルエン中塩化白金酸の存在下4時間加熱還流し、アミノ基とフルオロアルキル基を導入した。更にこの反応物に200mLのトリエチルアミンを加え、米冷下200mLのトルエンに溶解した30gのテレフタル酸ジクロライ

ドを加え、生成した白色沈殿をろ過により除去した後、溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: ノルマルヘキサン: ジエチルエーテル=100:0→0:100) で精製し、一般式(I)で表されるシリコーン63gを得た。アミノ基とフルオロアルキル基の導入比はほぼ等量であった。このものの赤外スペクトル及びカーボン13NMRは、何れも一般式(I)のうち以下に示す化学式(5)の構造を支持していた。(シリコーン5)

【0061】 【化22】

$$(CH_{3})_{8} S i O - (S i - O)_{47} - - (S i - O)_{47} - S i (CH_{8})_{8}$$

$$(CH_{2})_{8} CF_{3} \qquad (CH_{2})_{8}$$

$$NH$$

$$O = C$$

$$NH$$

$$(CH_{2})_{3} CF_{3} \qquad (CH_{2})_{3}$$

$$(CH_{2})_{3} CF_{3} \qquad (CH_{2})_{3}$$

$$(CH_{3})_{3} S i O - (S i - O)_{47} - - (S i - O)_{47} - S i (CH_{3})_{3}$$

$$CH_{3} \qquad CH_{8}$$

【0062】<製造例6>ポリジメチルシロキサン環状四量体100gとポリメチルハイドロジェンシロキサン環状四量体96gと濃硫酸10gとをトルエン中、加熱撹拌して重合させ、これに30gのヘキサメチルジシロキサンを加えてエンドキャッピングした。反応終了後、水洗及び飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、溶媒を留去して重合体を得た。この重合体について、粘度より平均重合度を求めたところ、約96であった。また、プロトンNMRのメチル基と珪素に結合した水素の比より、重合体中のジメチルシロキサンとメチルハイドロジェンシロキサンの比はほぼ1:1であることがわかった。

【0063】この重合体全量と10gのアリルアミンと78gの1,1,1,2,2,3,3,4,4,5,5,6,6,7,7,8,8-ヘプタデカフルオロ-9

ーデセンとを、トルエン500mLを溶媒にして、塩化白金酸の存在下加熱撹拌し、アミノ基とフッ化炭化水素基を導入した。更にこの反応物に200mLのトリエチルアミンを加え、氷冷下200mLのトルエンに溶解した35gのフタル酸ジクロライドを加え、生成した白色沈殿をろ過により除去した後、溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ノルマルヘキサン:ジエチルエーテル=100:0→0:100)で精製し、一般式(I)で表されるシリコーン135gを得た。このものの赤外スペクトル及びカーボン13NMRは、何れも一般式(I)のうち以下に示す化学式(6)の構造を支持していた。(シリコーン6)【0064】【化23】

$$(CH_3)_3 S i O - (S i - O)_{47} - (S i - O)_{23.5} - (S i - O)_{28.5} - S i (CH_3)_3$$

$$(CH_2)_7 CF_3 NH$$

$$O = C$$

$$(CH_2)_7 CF_8 NH$$

$$CH_3 (CH_2)_2 (CH_2)_3$$

$$(CH_2)_7 CF_8 NH$$

$$CH_3 (CH_2)_3 (CH_2)_3$$

$$(CH_3)_3 S i O - (S i - O)_{47} - (S i - O)_{23.5} - (S i - O)_{23.5} - S i (CH_3)_3$$

$$CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3$$

【0065】<製造例7>ポリジメチルシロキサン環状四量体100gとポリメチルハイドロジェンシロキサン環状四量体96gと濃硫酸10gとをトルエン中、加熱撹拌して重合させ、これに30gのヘキサメチルジシロキサンを加えてエンドキャッピングした。反応終了後、水洗及び飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、溶媒を留去して重合体を得た。この重合体について、粘度より平均重合度を求めたところ、約96であった。また、プロトンNMRのメチル基と珪素に結合した水素の比より、重合体中のジメチルシロキサンとメチルハイドロジェンシロキサンの比はほぼ1:1であることがわかった。

【0066】この重合体全量と10gのアリルアミンと42gの1,1,1,2,2,3,3,4,4-ノナフルオロ-5-ヘキセンとを、トルエン500mLを溶媒

にして、塩化白金酸の存在下加熱撹拌し、アミノ基とフッ化炭化水素基を導入した。更にこの反応物に200m Lのトリエチルアミンを加え、氷冷下200m Lのトルエンに溶解した35gのテレフタル酸ジクロライドを加え、生成した白色沈殿をろ過により除去した後、溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;ノルマルヘキサン:ジエチルエーテル=100:0→0:100)で精製し、一般式(I)で表されるシリコーン114gを得た。このものの赤外スペクトル及びカーボン13NMRは、何れも一般式(I)のうち以下に示す化学式(7)の構造を支持していた。(シリコーン7)

【0067】 【化24】

【0068】<製造例8>ポリジメチルシロキサン環状四量体100gとポリメチルハイドロジェンシロキサン環状四量体96gとをトルエン中、加熱撹拌して重合させ、これに30gのヘキサメチルジシロキサンを加えてエンドキャッピングした。反応終了後、水及び飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、溶媒を留去して重合体を得た。この重合体について、粘度より平均重合度を求めたところ、約96であった。また、プロトンNMRのメチル基と珪素に結合した水素の比より、重合体中のジメチルシロキサンとメチルハイドロジェンシロキサンの比はほぼ1:1であることがわかった。

【0069】この重合体全量と10gのアリルアミンと78gの1,1,1,2,2,3,3,4,4,5,5,6,6,7,7,8,8-ヘプタデカフルオロ-9

ーデセンとを、トルエン500m Lを溶媒にして、塩化白金酸の存在下加熱撹拌し、アミノ基とフッ化炭化水素 基を導入した。更にこの反応物に200m Lのトリエチルアミンを加え、氷冷下200m Lのトルエンに溶解した17gのテレフタル酸ジクロライドを加え、生成した白色沈殿をろ過により除去した後、溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;ノルマルヘキサン:ジエチルエーテル=100:0 \rightarrow 0:100)で精製し、一般式(I)で表されるシリコーンを71g得た。このものの赤外スペクトル及びカーボン13NMRは、何れも一般式(I)のうち以下に示す化学式(8)の構造を支持していた。(シリコーン8)

【0070】 【化25】

【0071】(3)本発明の化粧料

本発明の化粧料は、上述した特定の架橋型シリコーンを含有することを特徴とする。本発明の化粧料は、剤形としては特段の限定はなく、基礎化粧料、メークアップ化粧料、頭髪用化粧料、洗浄用化粧料などが例示できる。本発明の化粧料における前記架橋型シリコーンの好ましい含有量は、化粧料の剤形により異なるが、0.1~80重量%であり、更に好ましくは、クリーム等の基礎化粧料においては、0.5~40重量%、ファウンデーション等のメークアップ化粧料では0.5~20重量%である。

【0072】本発明の化粧料は、必須成分である前記架橋型シリコーン以外に、通常化粧料に用いられる任意成分を含有することができる。任意成分としては、ワセリン、流動パラフィン、マイクロクリスタリンワックス等の炭化水素類、ポリジメチルシロキサン等のシリコーン類、ホホバ油、セチルステアレート等のエステル類、牛脂、オリーブ油等のトリグリセライド類、ステアリンルアルコール、オレイルアルコール等の高級アルコール、オレイルアルコール等の高級アルコール類、非イオン界面活性剤、アニオン界面活性剤、両性界面活性剤等の活性剤類、グリセリン、1,3ーブタンシオール、ポリエチレングリコール等の多価アルコール類、カーボボール、グァガム等の水溶性高分子類、防腐剤、紫外線吸収剤、抗酸化剤、無機塩類、粉体類、色素、ビタミン、生薬エキス等が挙げられる。これらの任

意成分と前記架橋型シリコーンとを通常の方法で製剤化することにより、本発明の化粧料を得ることができる。【0073】本発明の上述した一般式(I)で表されるシリコーンを一般式(II)で表される架橋削で架橋して得られる架橋型シリコーンのうち、好ましいものは一般式(III)で表されるシリコーンであり、更に好ましいものは一般式(VII)で表されるシリコーンである。

[0074]

【実施例】以下に実施例を挙げて、本発明について更に 詳しく説明するが、本発明がこれら実施例に何等限定を 受けないことは言うまでもない。

【0075】〈実施例1~4:配合例〉下記表1の処方に則って基礎化粧料を作成した。即ち、A、Bを80℃に加熱して各成分を溶解し、AにBを徐々に加え、乳化し撹拌冷却してクリームを得た。このとき本発明の必須構成要素であるシリコーンは相溶性がよいため乳化しやすく、乳化に当たっては特段の注意は必要としない。尚、実施例1の本発明における必須成分であるシリコーンの代わりにホンブリンを同量用いたところ、乳化できずに二層分離した。これらの基礎化粧料で肌を整えた後、メークアップすると化粧の持ちがよいことが確認された。即ち、これらは基礎化粧料であると同時にアンダーメークアップの機能も有することがわかった。

[0076]

【表1】

【表1】

,	或分	実施例 1	実施例2	実施例3	実施例4
	マイクロクリステリンサックズ	8	8	8	8
	セタノール	5	5	5	5
	POE(20) \ \ \C&I-7#	1.4	1.4	1.4	1.4
	ソルヒ・タンモノオレート	0.8	0.8	0.8	0.8
	* リシ メチルシロキサン			5	9.5
Α	シリコーン1	10			
	シリコーン2		2	5	
	シリコーン3				0.5
	シリコーン4		3		
	シリコーン5		5		
	メチルパラベン	0.3	0.3	0.3	0.3
В	1,3ープタンジオール	10	10	10	10
	*	61.5	61.5	61.5	61.5

【0077】〈実施例5~8:配合例〉下記表2に則ってファンデーションを作成した。即ち、処方成分をニーダーに秤込み、80℃に加熱しながら混練りし、金皿に詰めて加圧成形し、ファンデーションを得た。これらのものを上腕部に塗布し、流水下、指で擦ったが、何れのファンデーションについても、落ちは認められなかっ

た。シリコーンを従来のポリジメチルシロキサンに変え た以外は同様にして行った場合は、流水下の擦りに対し て抵抗性が少なかった。

[0078]

【表2】

【表2】

成分	実旋例5	実施例6	実施例7	実施例8
セリサイト	25	25	25	25
タルク	25	25	25	25
カルナウパワックス	5	5	5	5
マイクロクリスタリンワックス	10	5	1	1
流動パラフィン	10	10	10	10
香料	1	1	1	1
酸化チタン	20	20	20	20
ベンガラ	3	3	3	3
シリコーン1	1	- 1	j	
シリコーン2		5	į	1
シリコーン3		ĺ	5	l
シリコーン4				5
シリコーン5		1	5	5

【0079】<実施例9~12:配合例>下記の表3の 処方に従ってリップカラーを作成した。即ち、処方成分 を80℃Cで加熱溶解分散し、60℃の加温ロールをか

け、再度90℃に加熱して金型に流し込み、冷却して取り出し、リップカラーを得た。尚、このリップカラー中の本発明の必須構成要素である架橋型シリコーンを、通

常のシリコーンワニス (三次元構造) に置換したものと 色移りのしやすさを比較したところ、これら実施例のも のの方が優れていた。更に、これら従来品に市販の口紅 オーバーコートを塗布した場合と実施例のもののみの場 合とを対比したところ、色移りのしにくさはこの従来品 の組合せと同等であり、本発明の化粧料は一品のみで、 従来品二品の組合せの機能を有することがわかった。 [0080] 【表3】

[表3]

成分	実施例 9	実施例10	実施例11	実施例12
マイクロクリスタリングァクス	9	8	8	θ
ポリエチレン粉末	4	4	4	4
モクロウ	2	2	2	2
カルナウバフックス	1	1	1	1
水添椰子油	5	5	5	5
ラノリン	12	12	12	12
ボリメチルシロキサン(三次元)	5	5	5	5
オリーブ油	15	15	15	15
チタンマイカ	5	5	5	5
ソルビタンセスキオレート	0.3	0.3	0.3	0.3
9° 920-11-9474794-1-	20.6	20.6	20.6	20.6
赤色201	5	5	5	б
黄色4号アルミレーキ	2	2	2	2
ベンガラ	2	2	2	2
香料	0.1	0.1	0.1	0.1
シリコーン 1	10			- 1
シリコーン2		10		
シリコーン3		į	2	
シリコーン4	2	1	5	5
シリコーン5		1	5	7

【0081】<実施例13~16:配合例>下記の表4 の処方に従って、ヘアブロースプレーを作成した。即 ち、処方成分を加熱溶解冷却し、スプレーノズル付き耐 圧容器に充填し、天然ガスを注入して密閉し、スプレー を得た。このものは、本発明の必須構成要素である架橋

型シリコーンを通常のポリジメチルシロキサン(100 c.s.)に置換したものに比べて髪通りの良さが長く 持続した。

[0082]

【表4】

【表4】

0	10	10	10
			• •
0	80	80	80
5			
	5		
Б	1	10	
	4		10
	5	5 5 5	5 5 1 10

【0083】〈実施例17:官能評価〉専門パネラー10名で本発明の化粧料(実施例1)の官能評価を行った。比較例として、シリコーン1をポリジメチルシロキサン(100c.s.)に置換したものを用いた(比較例1)。評価項目は、しっとり感、水滴を落としたときの焼水性、肌なじみの良さ、上に乗せたメークアップ料の崩れにくさ、および総合評価とし、「良い」を評点

5、「やや良い」を評点4、「普通」を評点3、「やや 悪い」を評点2、「悪い」を評点1とした五段階評価で 行った。結果を表5に示す。これにより、本発明の化粧 料が優れた官能特性を有することがわかる。

[0084]

【表5】

【表5】

実施例の平均評点	比較例の平均評点			
4.5	4.0			
4.4	3.8			
4.6	3.2			
4.4	3.8			
4.5	3.8			
	4.5 4.4 4.6 4.4			

【0085】〈実施例18:官能評価〉専門パネラー1 0名で本発明の化粧料(実施例8)の官能評価を行っ た。比較例として、シリコーン4、5をシリコーンワニ スに置換したものを用いた(比較例2)。評価項目は、 しっとり感、水滴を落としたときの挽水性、肌なじみの 良さ、メークアップ料の崩れにくさ、および総合評価と し、「良い」を評点5、「やや良い」を評点4、「普

通」を評点3、「やや悪い」を評点2、「悪い」を評点 1とした五段階評価で行った。結果を表6に示す。これ により、本発明の化粧料が優れた官能特性を有すること がわかる。

[0086]

【表6】

【表6】

評価項目	実施例の平均評点	比較例の平均評点
しっとり感 水滴を落としたときの極水性 肌なじみの良さ 崩れにくさ 総合評価	4.5 4.3 4.3 4.4	3.2 3.8 3.2 3.6 3.4

【0087】〈実施例19:官能評価〉専門パネラー1 0名で本発明の化粧料(実施例12)の官能評価を行っ た。比較例として、シリコーン4、5をシリコーンワニ スに置換したものを用いた(比較例3)。評価項目は、 色移りのしにくさ、水滴を落としたときの挽水性、唇へ のなじみの良さ、崩れにくさ、および総合評価とし、 「良い」を評点5、「やや良い」を評点4、「普通」を

評点3、「やや悪い」を評点2、「悪い」を評点1とした五段階評価で行った。結果を表7に示す。これにより、本発明の化粧料が優れた官能特性を有することがわかる。

[0088]

【表7】

【表7】

評価項目	実施例の平均評点	比較例の平均評点
色移りのしたくさ	4.3	3.4
水滴を落としたときの撥水性	4.5	4.2
肌なじみの良さ	4.2	3.2
崩れにくさ	4.3	3.4
総合評価	4.4	3.6
	1	

【0089】〈実施例20:官能評価〉専門パネラー1 0名で本発明の化粧料(実施例14)の官能評価を行っ た。比較例として、シリコーン2、3、4をポリジメチ ルシロキサンに置換したものを用いた(比較例4)。評 価項目は、ツヤの持続性、水滴を落としたときの揺水 性、櫛通りの良さ、セットの崩れにくさ、および総合評 価とし、「良い」を評点5、「やや良い」を評点4、

「普通」を評点3、「やや悪い」を評点2、「悪い」を 評点1とした五段階評価で行った。結果を表8に示す。 これにより、本発明の化粧料が優れた官能特性を有する ことがわかる。

[0090]

【表8】

【表8】

拌鱼项目	実施例の平均評点	比較例の平均評点
差の持続性	4.3	3.2
水浦を落としたときの撥水性	4.4	4.0
構通りの良さ	4.5	3.8
崩れにくさ	4.3	3.4
総合評価	4.4	3.6
	1	

【0091】〈実施例21:配合例〉次に示す処方に基づいてファンデーションを作成した。即ち、A部をヘンシェルミキサーに秤込んで低速混合し、速度を高速に切り替えてB部を徐々に加えてコーティングした。次いで、これを1mmヘリングボーンスクリーンを装着したパルベライザーで仕上げ粉砕し、金皿に詰めて加圧成形し、ファンデーションを得た。

【0092】(A部) セリサイト:30<u>重量</u>部 タルク:40重量部 酸化チタン:15重量部 黄色酸化鉄:4重量部 ベンガラ:1重量部

(B部)

スクワラン:5<u>重量</u>部 シリコーン8:5重量部

[0093]

【発明の効果】本発明の化粧料は揺水性と処方成分の相 溶性が改善されているため、優れた官能特性と機能を有 する。